A61K7/48C16

(54) EXTERNAL DRUG FOR SKIN

(11) 1-96106 (A)

(43) 14.4.1989

(21) Appl. No. 62-255292 (22) 9.10.1987

(71) SHISEIDO CO LTD (72) REIJI MIYAHARA(1)

(51) Int. Cl4. A61K7/00

PURPOSE: To obtain an external drug for skin having excellent antiaging effect to prevent the sagging of skin and loss of luster as well as wound-healing effect and preventive and improving effect to chapped skin, by compounding flavone glucoside and/or isoflavone glucoside.

CONSTITUTION: The objective external drug for skin contains 0.00005-1% (in terms of dry component) of flavone glucoside and/or isoflavone glucoside of formula I ($R_1 \sim R_3$ are H. OH or OCH₃; R₄ is Glucose. R₅ and R₆ are OH or OCH₃) or formula II (R_1 and R_2 are OCH₂O; R₃ and R₄ are H or OH : R₅ is O-Glucose or O-Glucose-Glucose: R₅ is H or R₁, R₂, R₄-R₅ are H. OH or OCH, ; R, is O-Glucose). The above active compound may be a synthesized product or a natural extract. It can be used in the form of foundation, dispersion, ointment, etc., as well as solubilized system and emulsified system.

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4
 R_5
 R_4
 R_5

母 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-96106

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

每公開 平成1年(1989)4月14日

A 61 K 7/00

D-7306-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

の発明の名称 皮膚外用剤

②特 願 昭62-255292

郊出 願 昭62(1987)10月9日

砂発明者 宮原

会 二 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

⑪出 願 人 株式会社資生堂

東京都中央区銀座7丁目5番5号

明細書

1. 発明の名称

皮膚外用剤

2. 特許請求の範囲

下記一般式(1)、(2)で表わされるフラボン配館体及び/またはイソフラボン配籍体の1種または2種以上を配合することを特徴とする皮膚外用剤。

(式中R₁=H、OH、OCH₃、R₂=H、OH、OCH₃、R₃=H、OH、OCH₃、R₄=Glucose、R₅=OH、OCH₃、R₆=OH、OCH₃である。)

一般式 (2)

(式中R₁=R₂=OCH₂O、R₃=H、OH、 R₄=H、OH、R₅=O-Glucose、

O-Glucose-Glucose、R₆= H またはR₁= H、OH、OCH₃、R₂= H、OH、OCH₃、R₃=O-Glucose、R₄= H、OH、OCH₃、R₅=H、OH、OCH₃、R₅=

3.発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はフラボン配籍体及び/またはイソフラボン配籍体の1種または2種以上を配合することにより、創傷治療、肌荒れ防止、肌荒れ改善のほ

か、皮膚のたるみ、つやの消失などを防いで老化 を防止する効果に優れた皮膚外用剤に関する。 [従来の技術]

[発明が解決しようとする問題点]

本発明者らは、こうした事情にかんがみ、鋭意 研究を重ねた結果、フラボン配轄体及び/または イソフラボン配糖体の1種または2種以上を配合

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6

O-Glucose、R₄ = H、OH、OCH₃、R₅ = H、OH、OCH₃、R₆ = H、OH、OCH₃である。)

本発明のフラボン配籍体及び/またはイソフラボン配籍体は、合成品でも天然の抽出物でもよい。天然の抽出物の場合は例えば以下の方法で得られる。

した皮膚外用剤が、創傷治療、肌荒れ防止、肌荒れ改善、老化防止の効果に優れていることを見出 し、本発明を完成するに至った。

[問題点を解決するための手段]

すなわち、本発明は下記一般式 (1)、 (2)で表わされるフラボン配館体及び/またはイソフラボン配館体の 1 種または 2 種以上を配合することを特徴とする皮膚外用剤である。

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4
 R_5
 R_6
 R_6

(式中R₁=H、OH、OCH₃、R₂=H、OH、OCH₃、R₄=H、OH、OCH₃、R₅=OH、OCH₃、R₆=OH、OCH₃である。)

ニオイイリスなどのアヤメ科イリス属などの植 物を、溶媒、例えば酢酸エチルエステル、酢酸プ チルエステル、酢酸プチルエステル、酢酸アミル エステルなどのエステル類、アセトン、メチルエ チルケトン、アセチルアセトンなどのケトン類、 メタノール、エタノール、プタノールなどのアル コール類、水の1種または2種以上と共に加熱還 流あるいは浸漬し、濾過して得られる抽出物を凝 縮して精製することができる。この際、疎水性の 成分を除くためヘキサンなどの非極性溶媒であら かじめ抽出しておいてもよい。このような方法で 得られた抽出物をさらにシリカゲルカラムクロマ トグラフィーに付し、クロロホルム・メタノー ル・水などの混合溶媒で溶出させて分画して粗製 物が得られ、これをさらに、Cょなどの逆相クロ マトグラフィーに付すと各種フラボン配態体、イ ソフラボン配糖体を得ることができる。

本発明におけるフラボン配館体及び/またはイソフラボン配館体の配合量は、皮膚外用剤全量中、乾燥物として0.000001~5%、好ましくは0.000

05~1%である。0.000001%未満であると、本発明でい う効果が充分に発揮されず、好ましくない。

本発明の皮膚外用剤は前記の必須成分に加えて 必要に応じて、本発明の効果を損なわない範囲 - で、化粧品、医薬部外品、医薬品などに一般に用 いられる各種成分、例えば、二酸化チタン、マイ カ、タルクなどの粉末成分、アポガド油、マカデ ミアナッツ油、トウモロコシ油、オリーブ油、ナ タネ油、月見草油、ヒマシ油、ヒマワリ油、茶実 油、コメヌカ油、ホホパ油、カカオ脂、ヤシ油、 スクワレン、スクワラン、牛脂、モクロウ、ミツ ロウ、キャンデリラロウ、カルナパロウ、鯨口 ゥ、ラノリン、流動パラフィン、セレシン、ワセ リン、ポリオキシエチレン(8 モル)オレイルア ルコールエーテル、モノオレイン酸グリセリルな どの油分、カブリルアルコール、ラウリルアル コール、ミリスチルアルコール、セチルアルコー ル、コレステロール、フィトステロールなどの高 級アルコール、カプリン酸、ラウリン酸、ミリス チン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ベヘン

ど)、ヘキサクロロフェンなどの抗菌防腐剤、グ リシン、アラニン、パリン、ロイシン、セリン、 トレオニン、フェニルアラニン、チロシン、アス パラギン酸、グルタミン酸、アスパラギン、グル タミン、タウリン、アルギニン、ヒスチジンなど のアミノ酸及びこれらのアルカリ金属塩と塩酸 塩、アシルサルコジン塩(例えばラウロイルコシ ンナトリウム)、グルタチオン、クエン酸、リン ゴ酸、酒石酸、乳酸などの有機酸、ビタミンAお よびその誘導体、ビタミンBs塩酸塩、ビタミン Beトリパルミテート、ビタミンBeジオクタノ エート、ピタミンB2及びその誘導体、ピタミン B12、ピタミンB15及びその誘導体などのピタミ ンB類、アスコルピン酸、アスコルピン酸硫酸エ ステル、アスコルピン酸リン酸エステル、アスコ ルピン酸ジパルミテートなどのピタミンC類、 αートコフェロール、βートコフェロール、ァー トコフェロール、ビタミンEアセテート、ビタミ ンEニコチネートなどのピタミンE類、ピタミン D類、ビタミンH、パントテン酸、パンテチンな 酸、ラノリン脂肪酸、リノール酸、リノレン酸な どの高級脂肪酸、パラアミノ安息香酸、ホモメン チル- 7 N - アセチルアントラニレート、プチルメ トキシジベンゾイルメタン、ジーパラメトキシケ イヒ酸ーモノー2ーエチルヘキサン酸グリセリ ル、アミルサリシレート、オクチルシンナメー ト、2,4-ジヒドロキシベンソフェノンなどの紫外 線吸収剤、ポリエチレングリコール、グリセリ ン、ソルビトール、キシリトール、マルチトー ル、ムコ多糖、ヒアルロン酸、コンドロイチン硫 酸、キトサン、カルポキシメチルキチン(塩)な との保湿剤、メチルセルロース、エチルセルロー ス、カルボキシメチルセルロース、アレビアガ ム、ポリピニルアルコール、モンモリロナイト、 サポナイトなどの増粘剤、エタノール、1.3-プチ レングリコール、などの有機溶剤、プチルヒドロ キシトルエン、トコフェロール、フィチン酸など の酸化防止剤、安息香酸、サリチル酸、ソルビタ ン酸、デヒドロ酢酸、パラオキシ安息香酸アルキ ルエステル (エチルパラペン、ブチルパラベンな

どのピタミン類、ニコチン酸アミド、ニコチン酸 ベンジル、ァーオリザノール、アラントイン、グ リチルリチン酸(塩)、グリチルレチン酸及びそ の誘導体、ヒノキチオール、ムシジン、ピサポ ロール、ユーカリプトール、フィトステロール、 チモール、イノシトール、サポニン類(サイコサ ポニン、ニンジンサポニン、ヘチマサポニン、ム クロジサポニンなど)、 パントテニルエチルエー テル、エチニルエストラジオール、セファランチ ン、プラセンタエキスなどの各種薬剤、カンゾ ウ、パブリカ、ヒキオコシ、クロパナヒキオコ シ、オグルマ、ベニノキ、ギシギシ、クララ、ク スノキ、コウホネ、ドクダミ、ハイカズラ、セロ り、ゼラニウム、ウコン、オドリコソウ、オレン ジ、セージ、セイヨウキズタ、ナギイカダ、ノコ ギリソウ、ヤドリギ、ゼニアオイ、センキュウ、 センプリ、タイム、チョウジ、チンピ、トウキ、 トウキンセンカ、トウヒ、ニンジン、ニンニク、 ノパラ、パーチ、パセリ、ゲンチアナ、ハッカ、 ウイキョウ、スギナ、サフラン、オランダカラ

シ、サポンソウ、ブッチャープルーム、ブドウ、 アイビー、ヘチマ、イラクサ、ボダイジュ、ホッ プ、サンショウ、シイタケ、マロニエ、ミツガシ ワ、ムクロジ、メリッサ、モモ、ユーカリ、ジオ ウ、シコン、ユキノシタ、アルニカ、ユリ、ヨモ **ギ、シソ、シャクヤク、ローズマリー、レモン、** ショウキョウ、エイジツ、ワレモコウ、シラカ **パ、キイチゴ、オウゴン、アロエ、キューカン** パ、ゴボウ、クチナシ、オウパク、オウレン、ア センヤク、アマチャ、タイソウ、シノブヒパ、サ ワラ、トウガラシ、プクリョウ、サルノコシカ ケ、チョレイタケ、マンネンタケ、紅藻などを有 槻溶媒、アルコール、多価アルコール、水、水性 アルコールなどで抽出した天然エキス、色素、モ ノラウリン酸ソルビタン、モノパルミチン酸ソル ビタン、モノステアリンサン酸ソルビタン、セス キオレイン酸ソルピタン、トリオレイン酸ソルビ タゾ、モノラウリン酸ポリオキシエチレンソルビ タン、モノステアリン酸ポリオキシエチレンソル ビタン、ポリエチレングリコールモノオレート、

(製造例 1) 5 - メトキシ - 6 、 7 - メチレンジ オキシ イソフラボン - 4 ' - O - β - D - グル コシドの製造例

2.4ージオキシフェニルベンジルケトン 1g. 塩化ベンジル 1g. 無水炭酸カリウム 1.2gアセトン 10mlの溶液を水俗上で、8時間煮沸反応させた。反応物を水中に注ぎ、12時間放

ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリグリ コールジェステル、ラウリルジェタノールアマイ ド、脂肪酸イソプロパノールアマイドなどの非イ オン界面活性剤、ステアリルトリメチルアンモニ ウムクロライド、塩化ベンザルコニウムなどのカ チオン界面活性剤、パルミチン酸ナトリウム、ラ ウリン酸ナトリウム、ラウリル破酸ナトリウム、 ラウリル硫酸カリウム、アルキル硫酸トリエタ ノールアミンエーテル、ロート油、リニアドデシ ルベンゼン硫酸、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ 油マレイン酸などのアニオン界面活性剤、両性界 面活性剤、香料、精製水などを配合することがで きる。また、本発明の皮膚外用剤の剤型は任意で あり、例えば化粧水などの可溶化系、乳液、ク リームなどの乳化系あるいはファンデーション、 分散液、軟膏などの剤型をとることができる。

次に、5 - メトキシ - 6 , 7 - メチレンジオキシ イソフラボン - 4 ' - O - β - D - グルコシド及びイソフラボン - 7 - O - β - D - グルコシドの製造例を示す。

次に、2,3,4,6-テトラ-O-アセチルーα-D-プロモヘキソース1gをクロロホルム10mlに溶かし、7-ヒドロキシイソフラボン1gと臭化ペンジルトリエチルアンモニウムを溶かした1.25Nの水酸化ナトリウム水

溶破 5 m l を撹拌しながら加え、 3 時間、 6 0 ° C で加温遠流した。その後、これに水 1 0 0 m l をクロロホルム 1 0 0 m l を加えて、分配し、クロロホルム暦を 1 . 2 5 N の水酸化ナトリウム水溶破で洗った。クロロホルム暦を 繊縮後、 エタノールで再結晶し、イソフラボンー 7 ー 0 ー β ー D ー テトラアセチルグルコシド 1 . 9 g を 得た。これを 希硫酸と 煮沸し イソフラボンー 7 ー 0 ー β ー D ー グルコシド 1 . 0 g を 得た。

本発明により得られたフラボン配糖体、イソフ ラボン配糖体は、皮膚外用剤に配合しても無臭 で、沈澱や濁りなどを生じなかった。

[発明の効果及び処方例]

フラボン配額体、イソフラボン配額体の創傷治 想、肌荒れ防止、肌荒れ改善効果及び皮膚のたる み、つやの消失などの老化防止効果を示すために 次の皮膚細胞増殖促進作用の試験を行った。

(皮膚細胞增殖促進作用)

ヒト皮膚組織を細片し、細胞培養用のシャーレの 底面に付着させてEagle's MEM培養液(10%牛胎児

- 判定-

O: 細胞增殖促進率 150%以上

○:細胞增殖促進率 100~150%未滿

×: 細胞增殖促進率 100%未滞

表一1 細胞增殖促進率

薬 物	判定
ニオイイリスエタノール抽出物	0
5-ヒドロキシ-7-メトキシ-4'-ヒドロキシ	0
フラボン-6-C- β -D-ガルコシド	
5-メトキシー6、7-メチレンジオネシ イソフラボン	0
-4'-0- B -D-712>F	
イソフラボン-7- β -D-ガルコシド	0

5-ヒドロキシ-7-メトキシ-4'-ヒドロキシ フラボン-6-C-β-D-ウルコシ ド、5-メトキシ-8,7-メチレンラオキシ イソフラホン-4'-0-β-D-ウルコシ ド、イソフラホン-7-β-D-ウルコシトなどのフラボン配糖体、 イソフラボン配糖体に待に強い細胞増殖促進作用 を認めた。

(実施用テスト)

実施用テストによる肌荒れに対する効果を以下

血消含有)中で1週間培養するとシャーレの底面がほぼ全面に繊維芽細胞で満たされる。この繊維芽細胞を0.25%トリプシン溶液で処理することには単一細胞とし、次に10000コ細胞/mlの地胞/mlの水に10000コ細胞/mlの水に10000コ細胞/mlの細胞/mlの水に10000コ細胞/mlの水に10000コ細胞/mlの水に10000コ細胞/mlの水に1000で、2000では一を1000では100でで、2000では100でで、2000では100ででは100でで、2000では100ででは100でで、100ででは100でで100でで100でで100でで100でで100でで100でで100でで100でで100でで100でで100

細胞增殖促進率(%)=

上記の配線体処理した細胞のコロニー数×100 コントロール細胞のコロニー数

2.週間培養後の細胞増殖促進率を表-1に示す。 判定方法は以下の通りである。

に示す。・

一試験方法一

肌荒れに悩む健康な女性の被験者一群20名として計10群で実施し、表ー2に示される処方を配合したローションを顔面に塗布し、1週間後の肌荒れを判定し総合評価した。

一試料一

表ー2に示される処方を配合したローションを 試料として用いた。

配合量は重量%で、フラボン配態体、 イソフラボン配額体の配合量は乾燥物としてである。

表一2 試験用ローションの処方

「処方例1」

6)精製水

1)	グリセリン	4.0%
2)	1,3ープチレングリコール	4.0%
3)	エタノール	7.0%
4)	ポリオキシエチレンオレイル	0.5%
	アルコール (20モル)	
5)	ニオイイリス熱水抽出物	0.1%

残余

「処方例2」	
1) グリセリン	4.0%
2)1,3-プチレングリコール	4.0%
3) エタノール	7.0%
4) ポリオキシエチレンオレイル	0.5%
アルコール (20モル)	
5) 5-ヒドロキシ-7-メトキシ-4'-ヒドロキシ	0.0001%
フラボンー6-C- β -D-ヴルコシド	
6) 精製水	残余
「処方例3」	
1) グリセリン	4.0%
2) 1 , 3 - プチレングリコール	4.0%
3) エタノール	7.0%
4) ポリオキシエチレンオレイル	0.5%
アルコール (20モル)	
ち) 5-メトキシー6.7-メチレンジオキシ	0.001%
イソフラボン-4'-0-β-D-ヴルコンド	
6) 精製水	残余
「処方例4」	
1) グリセリン	4.0%

×: 被験者の著効、有効の示す割合(有効 事) が20% 米法の場合

表一3 肌荒れの改善効果

比較例	処方例	処方例	処方例	処方例
1	1	2	3	4
×	0	0	• 0	0

表-3の比較例1は処方例1と同一の処方で、 ニオイイリス熱水抽出物を除いた処方を使用した。

表 - 3 から明らかなように、5-ヒドロキシ-7-メトキシー4'-ヒドロキシ フラボン-6-C-β-D-ヴォコシド、5-メトキシ-6,7-メメテレンジオキシ イソフラボン-4'-0-β-D-ヴォコシド、イソフラボン-7-β-D-ヴォコシドなどのフラボン配館体、イソフラボン配館体およびニオイイリス熱水抽出物を配合した処方例1~4は肌荒れに対して良好な改善効果を認めた。

[実施例]

次に実施例によって本発明をさらに詳細に説明 する。なお本発明はこれにより限定されるもので はない。配合量は、重量%で、フラボン配糖体、 2) 1, 3ープチレングリコール 4.0%

3) エタノール・ 7.0%

4) ポリオキシエチレンオレイル ·0.5% アルコール (20モル)

5) イソフラギン-7-β-D-ザルコシド 0.0002%

. 6) 精製水 残余

- 肌荒れの判定基準 -

著効:1週間後に肌荒れがほとんど目立たな くなった。

有効:1週間後に肌荒れが非常に弱くなった。

やや有効:1週間後に肌荒れがやや弱くなっ た。

無効:1週間後に肌荒れは変化なし。

- 肌荒れに対する判定 -

O:被験者の著効、有効の示す割合(有効率)が60%以上の場合

〇:被験者の著効、有効の示す割合(有効 (%)、未満, 率)が20~60%の場合

イソフラボン配館体の配合量は乾燥物としてであ る。

実施例 1 化粧水

	,	
(1)	5,4"-ヒドロキシ-7-メトキシフラギン	1.0%
	-8-C-β-D-7Aコシド	
(2)	グリセリン	4.0%
(3)	1,3-プチレングリコール	4.0%
(4)	エタノール .	7.0%
(5)	ポリオキシエチレン	0.5%
	オレイルアルコール	
(6)	メチルパラベン	0.05%
(7)	クエン酸	0.01%
(8)	クエン酸ソーダ	0.1%
(9)	香料	0.05%

(製法)

(10) 精製水

精製水にクエン酸、クエン酸ソーダ、グリセリン、1,3ープチレングリコールを溶解する。別にエタノールにポリオキシエチレンオレイルアルコール、5.4'-ヒトロキシ-7-メトキシフラホン-8-C-β-D-クルコシ

残余

F、香料、メチルパラベンを溶解し、これを前述 の精製水溶液に加えて可溶化し、濾過して、化粧

実施例 2 クリーム

(1)	セトステアリルアルコール 3.5%	
(2)	スクワラン 40.0%	
(3)	ミッロウ 3.0%	
(4)	還元ラノリン 5.0%	
(5)	エチルパラベン 0.3%	
(6)	ポリオキシエチレン(20)ソルビ2.0%	
	タンモノパルミチン酸エステル	

- 01%

(7) ステアリン酸モノグリセリド	2.0%
(8) 5-ヒドロキシ-7-メトキシ-4'-ヒドロキシ 0.	0000013
フラボンー6-C- <i>β</i> -D-ヴルコシド	
(9) 香料	0.03%
(10) 1 , 3 - プチレングリコール	5.0%
(11) グリセリン	5.0%
(12)ヒアルロン酸ナトリウム	0.05%
(13) 精製水	残 余

(製法)

(11) 香料	0.03%
(12) 精製水	残 氽

(製法)

エタノールに5-メトキシー8,7-メチレンラオキライソフラボンー4'-O-β-D-ウルコシト、香料を加えて溶解する(アルール 相)。精製水にプロピレングリコールを加え加熱 溶解して70°Cに保つ(水相)。クインスシード抽 出物を除く他の成分を混合し、加熱溶解して70°C に保つ(油相)。水相に油相を加え予備乳化を行 い、ホモミキサーで均一に乳化する。これを撹拌 しながらアルコール相とクインスシード抽出物を 加える。その後撹拌しながら30°Cに冷却して乳液 を得た。

パック 実施例 4

(1)	イソフラギン-7-0-β-D-ヴルコシド	0.1%
(2)	ポリヒニルアルコール	15.0%
(3)	ポリエチレングリコール	3.0%
(4)	プロピレングリコール	7.0%
(5)	エタノール	10.0%

(1)(2)(3)(4)(5)(6)(7)(8)と(9)を加熱溶解し7 5°Cに保ったものを、75°Cに加温した(10)(11)(12) と(13)に撹拌しながら加える。ホモミキサー処理 し乳化粒子を細かくした後、撹拌しながら急冷 し、クリームを得た。

乳液 実施例 3

(1)	1k-2	シー6	,7-x	チレンダ	オキタ		(0.001%
		イソフラ	\$ソ-4	'-0-	β-D	- りょ	コシド		
((2)	ステ	アリ	ン酸					1.5%
((3) -	セチ	ルア	ルコ	ール			4	0.5%
((4)	ミツ	ロウ					;	2.0%
((5)	ポリ	オキ	シェ	チレ	ン (10)		1.0%
		モノ	オレ	イン	酸工	スラ	r N		
((6)	グリ	セリ	ンモ	ノス	テフ	アリン	,	1.0%
		設エ	ステ	ル					
((7)	クイ	ンス	シー	ド抽	出 4	3	2	0.0%
		(5% オ	(溶析	ŧ)					
((8)	プロ	ヒレ	ング	リコ	– ,	v		5.0%
((8)	エタ	<i>)</i> –	ル					3.0%
1	(10)	エチ	ルバ	ラベ	ン				0.3%
	(8)	メチ	ルバ	ラベ	ン				0.05%
	(7)	香料							0.05%
	(8)	精製	水						残 余

(製法)

精製水にポリエチレングリコール、プロピレン グリコール、メチルパラベンを加え撹拌溶解す る。次にポリビニルアルコールを加え加熱撹拌 し、イソフラホンー7-0-β-D-ウルコシト、香料を溶解したエ タノールを加え撹拌溶解してパックを得た。

頭皮用化粧料 実施例 5

(スカルプトリートメント)

(1)	5ーヒドロキシー6,4'-メトキシイソフラボン	2.0%
	-7-0- β -D-9429F	
(2)	1 , 3 - ブチレングリコール	6.5%
(3)	ポリエチレングリコール1500	5.0%
(4)	エタノール	5.5%
(5)	苛性カリ	0.05%
(8)	精製水	45.45%
(2)	2 - A2916514137-1	10.0%

特開平1-96106(8)

(8) スクワラン	5.0%
(9) プチルパラベン	0.2%
(10) ビタミンC	0.15%
(11) 香料	0.05%
(12)精製水	19.9%
(13) カルボキシピニルボリマー	0.2%

(製法)

(7)(8)(9)(10)と(11)を75°Cで溶解したものを75°Cに保った(1)(2)(3)(4)と(6)に撹拌しながら添加し、更に、室温で撹拌溶解した(5)(12)と(13)を添加し、撹拌しながら冷却してスカルプトリートメントを得た。

実施例 6 软膏

(1)	5ーメトキシー8.7ーメチレンジオキシ	5.0%
	イソフラギンー4′-0-β-D-ゲルコシド	•
(2)	ステアリルアルコール	18.0%
(3)	モクロウ	20.0%
(4)	ポリオキシエチレン(10)	0.25%
	モノオレイン酸エステル	

(7) メチルパラベン	0.05%
(8)クエン酸	0.01%
(9) クエン酸ソーダ	0.1%
(10) 香料	0.05%
(11) 精製水	残余

(製法)

精製水にクエン酸、クエン酸ソーダ、グリセリン、1,3ープチレングリコールを溶解する。別にエタノールにポリオキシエチレンオレイルアルコール、5.4°-ヒFロキシフラボン-8-C-β-D-ヴルコシド、5-メトキシ-6.7-メテレンヴォキシイソフラボン-4'-O-β-D-ヴルコシド、香料、メチルパラベンを溶解し、これを前述の精製水溶液に加えて可溶化し、濾過して、化粧水を得た。

実施例1~7より得られた化粧料は創傷治癒、 肌荒れ防止、肌荒れ改善効果及び皮膚のたるみ、 つやの消失などの老化防止効果に優れていた。

特許出願人 株式会社資生堂

(5)	グリセリンモノステアリン	0.25
	酸エステル	
(6)	ワセリン	40.0%
(7)	精製水	16.5%

(製法)

精製水を70°Cに保ち(水相)。他の成分を70°Cにて混合溶解する(油相)。水相に油相を加大、ホモミキサーで均一に乳化後、冷却して飲膏を得た。

実施例 7 化粧水

(1)	5,4'-ヒドロキシフラボン	0.00003%
	-8-C- B -D-7AJ9F	
(2)	5-メトキター6,7-メチレンダオキタ	0.00002%
	イソフラボンー4 * - O - β -D-ヴルコシド	
(3)	グリセリン	4.0%
(4)	1 . 3 - プチレングリコール	4.0%
(6)	エタノール	7.0%
(6)	ポリオキシエチレン	0.5%

オレイルアルコール